PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-079553

(43) Date of publication of application: 27.03.2001

(51)Int.Cl.

C02F 1/469 B01D 61/48 C02F

(21)Application number: 11-262339

(71)Applicant: KURITA WATER IND LTD

(22)Date of filing:

16.09.1999

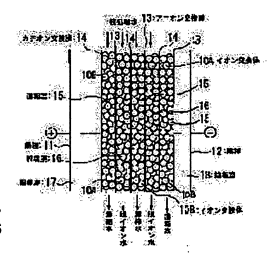
(72)Inventor: SATO SHIN

(54) METHOD FOR PACKING ION EXCHANGER IN ELECTRIC DEIONIZER, AND **ELECTRIC DEIONIZER**

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To effectively pack an ion exchanger in the concentration chamber of an electric deionizer and to obtain good deionization efficiency by contracting the exchanger by drying and then packing the exchanger.

SOLUTION: When deionized water is produced, plural anion-exchange membranes 13 and cation-exchanger membranes 15 are alternately arranged between an anode 11 and a cathode 12 to alternately form an concentration chamber 15 and a desalting chamber 16, and an ion exchanger 10A is packed in the chamber 16 and an ion exchanger 10B in the chamber 15 to constitute an electric deionizer which is widely used. In this case, the exchanger 10B is dried and then packed in



the chamber 15. As the drying method in this dry packing, the exchanger is preferably vacuum-dried by a vacuum pump, and the volumetric contraction of the exchanger 10B is preferably controlled to 70-90%. Otherwise, the exchanger 10B is dipped in an electrolyte soln. prior to the vacuum drying and contracted in form of salt to adjust its volumetric contraction.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

28.09.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開發导

特開2001-79553

(P2001-79553A)

(43)公開日 平成13年3月27日(2001.3.27)

(51) Int.CL'		識別配号	ΡI		;	i-72-)*(参考)
C02F	1/469		C 0 2 F	1/48	103	4D006
B01D	61/48		B01D	61/48		4D025
C 0 2 P	1/42		C 0 2 F	1/42	В	4D061

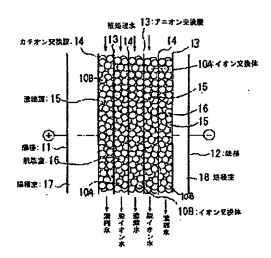
密査請求 未請求 語求項の数2 OL (全 4 四)

(21)出顯番号	特顧平11-26233 9	(71)出顧人 000001063 采田工業株式会社
(22)出顧日	平成11年9月16日(1999.9.16)	東京都衛官区西新宿 3 T目 4 番 7 号 (72) 発明者 佐藤 仲 東京都新宿区西新宿三丁目 4 番 7 号 栗田 工業練式会社 (74) 代理人 100096911 井理士 宣野 剛 Pターム(参考) 4D008 GA17 HA47 JB20 KA31 KB11 P802 PC02 4D025 AA04 AB02 BA08 BA13 BA22 BD04 HA06 4D061 DA01 D313 EA02 EB01 EB04 EB13 EB22 FA08

(54) 【発明の名称】 電気脱イオン装置のイオン交換体の充填方法及び電気脱イオン装置

(57)【要約】

【課題】 電気脱イオン鉄圏の濃縮室へのイオン交換体の充填を効果的に行って、良好な脱イオン効率を得る。 【解決手段】 濃縮室15へのイオン交換体10Bの充填に当り、イオン交換体10Bを乾燥収縮した後充填する。



(2)

【特許請求の簡用】

【請求項1】 除極と陽極との間に 複数のイオン交換 膜により繊縮室と脱塩室とを形成してなる電気脱イオン 装置の該議縮室にイオン交換体を充填する方法におい て、該イオン交換体を乾燥収縮させた後充填することを 特徴とする電気脱イオン装置のイオン交換体の充填方

1

【請求項2】 陰極と陽極との間に、複数のイオン交換 膜により濃縮室と脱塩室とを形成し、該濃縮室にイオン オン交換体は乾燥収縮させた役充填されたことを特徴と する電気脱イオン装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、 電気脱イオン装置 のイオン交換体の充填方法及び電気脱イオン装置に係 り、特に、陰極と陽極との間に、複数のアニオン交換膜 とカチオン交換膜とを交互に配列して濃縮室と脱塩室と を交互に形成してなる電気脱イオン装置の濃縮室に、イ でイオン交換体が充填された電気脱イオン装置に関す る.

[0002]

【従来の技術】従来、半導体製造工場、液晶製造工場、 製薬工業、食品工業、電力工業等の各種の産業ないし研 究施設等において使用される脱イオン水の製造には、図 1に示す如く、電極(陽便11、陰便12)の間に複数 のアニオン交換膜13及びカチオン交換膜14を交互に 配列して濃縮室15と脱塩室16とを交互に形成し、脱 塩室16にアニオン交換樹脂とカチオン交換樹脂との復 30 台イオン交換樹脂や、イオン交換繊維等のイオン交換体 10 Aを充填した電気脱イオン装置が多用されている が、更に濃縮室15にもイオン交換体10Bを充填した 電気脱イオン装置も知られている(特公平7-1658 7号公報、「クリーンテクノロジー1998.10」第 62~65頁)。なお、図1において、17は陽極窒、 18は陰極室である。

【0003】電気脱イオン装置は効率的な脱塩処理が可 能であり、イオン交換樹脂のような再生を必要とせず、 完全な連続採水が可能で、極めて高純度の水が得られる 40 という優れた効果を奏する。

【①①04】従来、このような電気脱イオン装置におい て、脱塩室へのイオン交換体の充填方法については種々 提案がなされており、イオン交換体を乾燥収縮させて脱 塩室に充填する方法(以下「乾燥充填」と称す。) も提 案されている。また、USP5、203、976には、 イオン交換体をスラリーとして脱塩室に充填する方法 (以下「スラリー充填」と称す。)が記載されている が、遺籍室へのイオン交換体の充填方法については示さ れていない。

【0005】電気脱イオン鉄置の濃縮室と脱塩室とは、 それ自体に仕切付としての十分な強度と開発を付与する のが困難なイオン交換膜により仕切られているため、濃 縮室側からも十分な圧力を発生させて、濃縮室が変形し ないようにすることが必要とされる。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、遺縮室 にもイオン交換体を充填している電気脱イオン装置で は、スペーサーネット等を遺稿室に配置することは実用 交換体を充填してなる電気脱イオン装置において、該イ 10 上困難であり、繊縮室側から十分な圧力を発生させるこ とが難しかった。濃縮室側からの圧力が不足して遮縮室 が脱塩室側の圧力に負けて押圧変形すると脱塩室の実質 的な容績が増加することで、脱塩室側のイオン交換体の 充填密度が低減し、イオン交換体同士の密着度が悪くな ることでイオン移動が損なわれ、得られる脱イオン水の 水質が低下する。

【0007】本発明は上記従来の問題点を解決し、濃縮 室へのイオン交換体の充填を効果的に行って、良好な脱 イオン効率を得る電気脱イオン装置のイオン交換体の充 オン交換体を効果的に充填する方法及びこのような方法 20 鎮方法及び電気脱イオン装置を提供することを目的とす る.

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明の電気脱イオン装 置のイオン交換体の充填方法は、陰極と陽極との間に、 複数のイオン交換膜により遺縮室と脱塩室とを形成して なる電気脱イオン装置の該渡縮室にイオン交換体を充填 する方法において、該イオン交換体を乾燥収縮させた後 充填することを特徴とする。

【0009】本発明の電気脱イオン装置は、陰極と陽極 との間に、複数のイオン交換膜により繊縮室と脱塩室と を形成し、該波確室にイオン交換体を充填してなる電気 脱イオン装置において、該イオン交換体は乾燥収縮させ た後充填されたことを特徴とする。

【0010】本発明に従って、濃縮室へのイオン交換体 の充填を、イオン交換体を乾燥収縮させて行うことによ り、逮縮室側からも十分な圧力を発生させて濃縮室の変 形を防止することができる。このため、脱塩室内のイオ ン交換体の充填密度が十分に維持され、イオン交換体間 士の密者度が高められることから、脱塩室内のイオンの - 移動が容易となり、特にカチオン、とりわけN a イオン の移動が促進されてその除去率が向上し、高水質(高比 抵抗) の脱イオン水を得ることができるようになる。

【りり11】これに対して、濃縮室のイオン交換体をス ラリー充填した場合には、遺縮室側から十分な圧力を発 生させることは難しく、高水質の脱イオン水を得ること はできない。

【0012】本発明に従って、濃縮室のイオン交換体を 乾燥充填した場合、脱塩室内のイオン交換体も乾燥充填 すると、両室からの膨張による締め付け不足で水漏れの 50 原因となることがある。従って、濃縮室のイオン交換体

(3)

については乾燥充填し、脱塩室のイオン交換体はスラリ 一充填とすることが好ましい。

[0013]

【発明の真施の形態】以下に本発明の実施の形態を詳細 に説明する。

【①①14】本発明の電気脱イオン装置の基本的な構成 は、図1に示す電気脱イオン装置と同様の構成とされて

【0015】本発明においては、このような電気脱イオ ン装置において、濃縮室のイオン交換体の充填を乾燥充 10 造とした。 鎮により行う。この乾燥充填の乾燥方法としては、真空 ボンブを用いて、減圧乾燥させることが望ましく。この 際のイオン交換体の体領収縮率(乾燥前の体積に対する 乾燥収縮後の体積の割合)としては、70~90%程度 が望ましい。この体育収縮率が90%を超えると乾燥充 塡を行うことによる本発明の効果が十分に得られず、7 0%未満では樹脂の充填密度が高くなりすぎてしまい、 樹脂の変形や道水時の水抵抗が大きくなりすぎるため、 好ましくない。なお、この減圧乾燥を行う前に、イオン 交換体を0.1~50重量%程度のNaCl水溶液等の 20 湾解貿溶液中に浸漬させて塩型収縮させておくことによ り体積収縮率を調整しても良い。

【① 0 1 6】とのようにして乾燥収縮させたイオン交換 体は、予め各遺稿室容論に見合う置を秤畳して充填させ るととにより、均等な充填ができ、好ましい。

【①①17】本発明において、濃縮室に充填するイオン 交換体としては、イオン交換樹脂、イオン交換機能等を 用いることができ、イオン交換樹脂としては、ダウケミ カル社製「650C」、「550A」や三菱化学社製 「SK1B」、「SA10A」、「SSA10」等を用 30 いることができ、目的に応じてこれらを混合又は単独で 使用することができる。

【① 0 1 8】なお、本発明において、脱塩室にもイオン 交換体を充填する場合、このイオン交換体としても、上 記と同様のイオン交換制脂やイオン交換繊維等を用いる ことができる.

【①①19】脱塩室にイオン交換体を充填する場合は、 前述の如く、脱塩室及び遺稿室両室からの膨張による水 漏れを防止する上で、脱塩室へのイオン交換体の充填方 法はり、1~50重量%程度のNaC1水溶液等を用い 40 るスラリー充填とするのが好ましい。

[0020]

【実施例】以下に比較例及び真施例を挙げて本発明をよ り具体的に説明する。

【0021】なお、以下の比較例及び実施例において、 電気脱イオン装置の供給水としては、水道水を活性炭 塔」道浸透膜分解装置及び膜脱気装置で順次処理した水 (電導度10µS/cm)を用いた。

【0022】また、電気脱イオン装置の脱塩室のイオン 交換体としては、ダウケミカル社製カチオン交換樹脂

「650C」と三菱化学社製アニオン交換樹脂「SSA 10」とを4:6で混合したものを用い、濃縮室のイオ ン交換体としては、ダウケミカル性製カチオン交換樹脂 「650C」と三菱化学社製アニオン交換樹脂「550 A」を4:6で混合したものを用いた。イオン交換膜と してはトクヤマ社製の「CMB」と「AHA」を用い た。また、電気脱イオン装置の脱塩室及び濃縮室のセル としてはそれぞれ後187mm、高さ795mm、厚さ 2. 5mmのものを用い、脱塩室3室、濃縮室4室の標

【0023】比較例1

脱塩室及び濃縮室へのイオン交換体の充填をそれぞれ! ①重量%NaC1水溶液にイオン交換体を浸漉し、その まま各セルに移送するスラリー充填で行って電気脳イオ ン装置を製作した。この電気脱イオン装置により供給水 を、脱塩室の通水流量80L/hr、回収率80%、運 転電流() . 5 Aで通水処理し、運転3 日後の生産水(脱 イオン水〉の比越抗とNa 過度及びC1 濃度を測定し、 箱果を表 1 に示した。

【0024】実施例1

比較例1において、濃縮室のイオン交換体の充填を、イ オン交換体を10重置%NaC!水溶液に浸漬後、純水 で洗浄し、更にメタノール処理した後、真空ポンプで減 圧乾燥し、体積収縮率82%に調整して充填する乾燥充 強としたこと以外は同様にして電気脱イオン装置を製作 した。この電気関イオン装置に比較例1と同様の運転条 件で供給水を道水処理し、運転3日後の生産水(脳イオ ン水)の比抵抗とNa濃度及びCI濃度の測定結果を表 1 に示した。

[0025]

【表1】

例	比拟抗 (MΩ·cm)	Na潔度 (ppb)	Ci振使 (ppb)
比較例1	17.3	0.7	<0.5
美施例1	18.2	<0.1	<0.5

【① 026】表1より、本発明によれば、生産水の比抵 抗を向上させることができることがわかる。

[0027]

【発明の効果】以上詳述した通り、本発明によれば、電 気臓イオン装置の濃縮室へのイオン交換体の充填を効果 的に行って良好な水質の脱イオン水を得ることができ る。しかも、本発明の乾燥充填を採用することにより、 電気脱イオン装置の組立結度も向上し、工業的に極めて 有利である。

【図面の簡単な説明】

【図1】電気脱イオン装置の構成を示す模式的な断面図 である。

【符号の説明】

56 10A, 10B イオン交換体